

**This Page Is Inserted by IFW Operations  
and is not a part of the Official Record**

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representation of  
The original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

**IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.**

**As rescanning documents *will not* correct images,  
please do not report the images to the  
Image Problem Mailbox.**

(19)



JAPANESE PATENT OFFICE

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: **06166627 A**

(43) Date of publication of application: **14 . 06 . 94**

(51) Int. Cl.

**A61K 35/78**  
**A61K 9/08**  
**A61K 9/12**

(21) Application number: **05177361**

(22) Date of filing: **23 . 06 . 93**

(30) Priority: **24 . 06 . 92 JP 04191468**

(71) Applicant: **TAIHOUDOU YAKUHHN KOGYO  
KK**

(72) Inventor: **MATSUMOTO TAHEI  
SUEKUNI YUUJI  
NITTA YUJI  
ODA TOMOFUYU**

(54) **AQUEOUS PREPARATION OF CHINESE HERBAL  
REMEDY**

(57) Abstract:

**PURPOSE:** To obtain an aqueous preparation of essence of Chinese herbal remedy preservable stably for a long period of time, continuously usable while maintaining its stored state.

**CONSTITUTION:** A stock solution consisting essentially of an aqueous solution of essence of Chinese herbal

remedy together with a compressed gas harmless to human body is packed into an aerosol container. The stock solution may be mixed with  $\leq 5,000$ ppm of a defoamer. Administration operation itself is ready, bitterness of the aqueous solution is alleviated and its characteristic fragrance of the Chinese herbal remedy can effectively be reproduced. Quantitative medication can be secured in dosage.

**COPYRIGHT:** (C)1994,JPO&Japio

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-166627

(43)公開日 平成6年(1994)6月14日

(51)Int.Cl. <sup>5</sup>	識別記号	庁内整理番号	F I	技術表示箇所
A 6 1 K 35/78	C	7167-4C		
	Y	7167-4C		
9/08	C	7329-4C		
9/12	A	7329-4C		
	Z	7329-4C		

審査請求 未請求 請求項の数7(全14頁)

(21)出願番号	特願平5-177361	(71)出願人	592156482 大峰堂薬品工業株式会社 奈良県大和高田市大字根成柿574番地
(22)出願日	平成5年(1993)6月23日	(72)発明者	松本太平 奈良県大和高田市大字根成柿574番地大峰 堂薬品工業株式会社内
(31)優先権主張番号	特願平4-191468	(72)発明者	末国裕司 奈良県大和高田市大字根成柿574番地大峰 堂薬品工業株式会社内
(32)優先日	平4(1992)6月24日	(72)発明者	新田祐司 奈良県大和高田市大字根成柿574番地大峰 堂薬品工業株式会社内
(33)優先権主張国	日本(JP)	(74)代理人	弁理士 山根 賢蔵
		最終頁に続く	

(54)【発明の名称】 漢方薬剤の水性製剤

(57)【要約】

【目的】 漢方薬剤エキスの水性製剤につき、新規な形態の製剤、及びその改良された構成を提供することにある。

【構成】 漢方薬剤エキスの水性液を主成分とする原液を人体には無害な圧縮性ガスと共に、エアゾール容器内に充填することによってなることを特徴とする。また、上記した原液には消泡剤を5,000ppm以下の濃度で含有させることができる。

【効果】 漢方薬剤エキスを長期に亘り安定保存でき、またその保存状態を維持して継続的に使用できる。また服用操作自体が容易であると共に、その苦味を緩和し、またその特有の香りを有効に再現できる。また服用量につき定量性を確保できる。

## 【特許請求の範囲】

【請求項1】 漢方薬剤エキスの水性液を主成分とする原液を人体には無害な圧縮性ガスと共にエアゾール容器内に充填することによってなることを特徴とする漢方薬剤の水性製剤。

【請求項2】 前記圧縮ガスが炭酸ガスであり、この炭酸ガスが前記漢方薬剤エキスの水性液中に溶解されてなることを特徴とする請求項1の漢方薬剤の水性製剤。

【請求項3】 前記圧縮性ガスがチッ素ガスであり、このチッ素ガスが前記漢方薬剤エキスの水性液とは区分された状態でエアゾール容器内に充填されてなることを特徴とする請求項1の漢方薬剤の水性製剤。

【請求項4】 前記圧縮ガスが液化ガスであり、この液化ガスが前記漢方薬剤エキスの水性液とは区分された状態でエアゾール容器内に充填されてなることを特徴とする請求項1の漢方薬剤の水性製剤。

【請求項5】 前記液化ガスが液化プロパンガスであることを特徴とする請求項4の漢方薬剤の水性製剤。

【請求項6】 前記液化ガスが液化プロパンガスとジメチルエーテルとの混合物であることを特徴とする請求項4の漢方薬剤の水性製剤。

【請求項7】 前記漢方薬剤エキスの水性液中に消泡剤を含有せしめてなることを特徴とする請求項1、2、3、4、5又は6の漢方薬剤の水性製剤。

## 【発明の詳細な説明】

## 【0001】

【産業上の利用分野】本発明は、漢方薬剤の新規な利用形態に関するもので、具体的には、漢方薬剤エキスの水性液を起泡状態で得ることができる構成、及びその噴出時の定量性の確保のための改良構成に関する。

## 【0002】

【従来の技術】古来より、漢方薬剤は生薬と称せられる天然植物の薬効部分を利用したものであり、薬効の内容はその材種、処方などにより様々であるが、主として人体の体質を改善する点にある。またこの薬効は例えば煎液上に生じる芳香によっても発揮される。

【0003】この漢方薬剤の従来の用法は、天然植物の薬用部分を粗切し、これに水を注加して加熱し、その溶液を服用する方法、つまり、いわゆる煎じて服用する方法が一般的であった。

【0004】また、近年、漢方薬剤として、その抽出エキスを粉末化し、これを粉体化、細粒化、顆粒化、錠剤化、或いはカプセル化したものが現在のところ主流となっている。なお、これらの剤型のものについては、適当量の冷水又は湯水により服用されのが通例である。

## 【0005】

【発明が解決しようとする課題】上記した従来の服用方法において、煎じて服用する方法の場合、煎じるのに手間が要り、また家庭的な用法では必ずしも一定濃度の煎液が得られるとは限らずまた分服のためには煎液を一定

条件下に保存しなくてはならないなど困難な問題がある。

【0006】前記した漢方薬剤エキスの粉体化等による固型剤は、上記した問題点を解消するものとして提供されたものであり、現在のところ主流品となっている。

【0007】しかし、この漢方薬剤の固型剤は、その製造において、抽出エキスの濃縮、乾燥、賦形剤、崩壊剤、滑沢剤等の混合、粒状化若しくは、打錠など多岐に亘る過程が必要となり、またその薬剤成分の変質を防止し長期間に亘る保存に耐え得るように、その製剤に対してはヒートシール包装、PTP包装など比較的堅牢な状態で密封される。

【0008】このため、薬剤の服用に際し、その包装の堅牢さゆえにその包装の開封に困難を伴い、また特に、細粒剤又は顆粒剤が収容されている場合には、開封時にその薬剤の一部がこぼれ落ちる危険性もある。

【0009】また、漢方薬剤には特有の苦みが生じるものが多い。このため、水で薄めるにしても直接的に服用するときには、一種の苦痛を伴うことになる。また、製剤化に際しても、その苦味を減らすための特別な組成、構成が必要となる。

【0010】また、前記したように、例えば、生姜、桂枝、ハッカなど漢方薬剤に特有な香りが薬理的作用するものもある。しかし、前記のように固型製剤化するに際して、その香りが消失してしまうか、少なくとも当初の状態では香りが再現されることはない。

【0011】また、エアゾール容器から噴出される原料液によっては生じる起泡が安定し、消泡し難いか、又は、消泡に至るまでに長時間を要するような場合には、その原料液の噴出量に大きなバラツキ生じ定量性に欠けることがある。

【0012】そこで、本発明は、第一に、即時かつ極めて簡単な操作で容易に服用でき、服用に際し漢方薬剤に特有の苦みを緩和すると共にその特有の香りを有効に再現でき、しかも有効成分を長期間に亘って安定的に保存するのに適した形態で得ることができる漢方薬剤の新規な剤型について、その定量性を向上させる改良された組成乃至構成を提供することを目的とした。

## 【0013】

【課題を解決するための手段】上記した目的を達成するため、本発明では、漢方薬剤の新規な剤型につき次のように構成した。即ち、漢方薬剤エキスの水性液を主成分とする原液を人体には無害な圧縮ガスと共にエアゾール容器内に充填することによってなることを特徴とする。

【0014】上記した本発明の構成において、漢方薬剤としては、既知の処方の薬剤、例えば、葛根湯、独活葛根湯、小柴胡湯、桂枝湯、十全大補湯、小建中湯、麻黄湯、半夏厚朴湯、芍薬甘草湯、人參養榮湯などを適用することができる。

【0015】また、漢方薬剤エキスの水溶液としては、

漢方薬剤の水抽出液、その濃縮液のほか、水抽出若しくはアルコール抽出によって得た漢方薬剤の抽出液につき、その抽出成分を一旦固体化（粉末化）し、これを再度水溶液として調製したものが含まれる。なお、この水性液は水不溶性の固形分を含有するものであってもよい。

【0016】また、漢方薬剤エキスの水性液が濃縮液である場合、その水抽出原液に対する濃縮度は、その薬剤原料の種類によって異なり、前記した本発明の作用、即ち原料液が起泡を伴って得られる程度の粘性を有していること及びその生じる起泡の完了に至るまでの時間が短い等が基準となる。例えば、葛根湯の水抽出液についてはそのエキス粉末重量比で10～40重量%の濃度範囲で濃縮するのが好ましい。

【0017】また、圧縮ガスとしては、人体に無害な炭酸ガス、窒素ガスなどの圧縮ガスのほか、液化プロパンガス（LPG）及びこのLPGとジメチルエーテル（DME）との混合物などの液化ガスが含まれ、これらのガス物質は、常温下に圧縮状態で利用することができる。

【0018】この場合、この圧縮ガスに基づくエアゾール容器内の内圧は、ガス物質の種類によっても異なるが、例えば、炭酸ガスを用いる場合、6.0～7.0kg/cm<sup>2</sup>の内圧に調整するのが好ましい。

【0019】なお、本発明に必要な応じて、他機能成分として、エリモント剤、防腐剤、その他の医薬品添加物も添加することができる。

【0020】なお、本発明の製剤について、その噴出する原料液の定量性の向上のための改良構成は、第一に、漢方薬剤エキス原料に加水する組成、また第二に、噴出液についての起泡の消泡時間の短縮に適した圧縮ガス（例えば、窒素ガス）を選択する構成、また第三に、原料液中に消泡剤を適宜に添加する組成の採用による。この場合の消泡剤としては例えば、ジメチルポリシロキサンを主成分とするものを用いることができる。

【0021】

【作用】本発明においては次のような作用が生じる。先ず、原液原料としての漢方薬剤エキスの水性液は、エアゾール容器内に完全に密封された状態にある。またこの\*

\*状態は使用途中にあっても同様である。従って、その原料成分の保存状態は極めて良好であり、使用前及び使用途中にあっても長期間に亘ってその有効成分は安定的に保存される。

【0022】また、エアゾール容器内から噴出される原料液には圧縮ガスの気化に伴って、気泡を生じる。この気泡は原料液に含まれる苦味成分を分解してその苦味作用を緩和し、同時にそれに含まれる香り成分の発香を促すように作用する。

10 【0023】また、原料液に含まれる成分の種類及びその粘度によって、その噴出液に含まれる起泡の消泡時間に差異が生じるが、原料液への加水によって粘度の低下が生じ、これによって消泡時間の短縮化が図られる。

【0024】また、圧縮性ガスとして、窒素ガスが選択される場合、他の例えば炭素ガスに比して上記した消泡時間の短縮化作用が生じる。

20 【0025】また、原料液中への消泡剤の添加は、噴出液についての起泡の発生を抑制し、かつ生じた起泡の消泡時間の短縮化、及びその消泡完了に至るまでの時間の調整を図ることが可能となる。

【0026】

【実施例】次に、本発明の実施例を説明する。

（実施例1）先ず、葛根湯の次の原材料をそれぞれ粗切又は粉碎機にかけて粗砕し、葛根8重量部、麻黄4重量部、タイソウ4重量部、桂枝3重量部、芍薬3重量部、甘草2重量部及び生姜1重量部の割合で混合した。次いで、この1000gに水を10000mlを加えて、これを90～98.5℃の条件下に1時間に亘って加熱した。次いで、これを遠心分離操作により約9200mlのろ液（なお、固形分1～4重量%含む。）を得た。次いで、このろ液を減圧濃縮塔により、50℃の条件下に約4倍に濃縮した。

30 【0027】この濃縮原料を既知のエアゾール容器内に収容するが、圧縮ガスである噴射剤の種類に応じ、噴射剤が炭酸ガスである場合を試料No. 1、LPGである場合を試料No. 2、LPGとDME（ジメチルエーテル）との80対20の混合ガスである場合を試料No. 3として、表1の仕様により構成した。

【表1】

項目 \ 試料No.		No. 1	No. 2	No. 3
原液	充填原料の量 (g)	80	80	80
	粘度 (cps. 10℃)	20	20	20
噴射剤	種類	CO <sub>2</sub>	カボンガス (LPG)	LPG/DME (80/20)
	充填量 (g)	1.4	5.6	5.6
	形式	溶解	分離	分離
	内圧 (kg/cm <sup>2</sup> )	6.3	3.8	4.8
噴射量 (g/10sec)		24.3	18.0	22.7

なお、利用したエアゾール容器は既知のものであるが、試料No. 1で用いたエアゾール容器1については図1に示した。

【0028】このエアゾール容器1は、その容器本体2の上部に弁機構部3を備える。この弁機構部3は、容器本体2内に及ぶ導管4と外部に露出している噴射管5とが連通し得る状態で固定部6を介して設けられている。また固定部6に対してはその周面部に密接する状態で支筒部8が嵌設され、この支筒部8はその上面部が開放されていて、そこから噴射管5の端部が露出している。

【0029】また、支筒部8上には、その外周面に内接する操作頭部9がその流通孔11端内に噴射管5の露出端部を嵌入した状態で備えられている。また、この流通孔11端を形成する壁面部上には噴射管5の外周面中部に固設された突環7面上にある。

【0030】このエアゾール容器内1内には、炭酸ガス13は濃縮原液12中に溶解状態で封入される。そこで、操作頭部9を下方に向けて挿入すると、突環7を介して噴射管5を押入状態にすることができるが、この際、原液12は炭酸ガス13による内圧に応じ、噴射管5を介してノズル部から噴出される。

\* 【0031】この試料にNo. 1について、常温 (25℃) 下に噴出された原液は多数の細い起泡を伴ったものであった。図2及び図3には、この場合に生じた起泡15の状態を図示した。この起泡15は、計量カップ17内において、噴出液16の上層部に位置する。

【0032】また、試料No. 2及び試料No. 3で用いたエアゾール容器については図示していないが、既存の圧縮ガス分離タイプのものを用いた。この試料No. 2及び試料No. 3について、常温 (25℃) 下に噴出された原液はいずれもが多数の細い起泡を伴ったものであった。

【0033】図4及び図5には、この場合に生じた起泡18の状態を示した。図示したように、この場合には、噴出液の大部分は起泡18部に含まれて嵩高い状態となり、噴出液19の部分は極めて少ない。

【0034】(実施例2) 実施例1において、噴出剤が炭酸ガスである場合について、さらに、表2の試料No. 4の仕様により実施した場合においても、噴出液について生じた起泡の状態は図2及び図3に図示するものと同様であるが、この場合の起泡の消泡時間をも表2に掲げた。

【表2】

項目 \ 試料No		No. 4	No. 5	No. 6
原	充填原料の量 (g)	100	100	100
	精製水による希釈割合 (抽出/精製水)	100/0	80/20	57.1/42.9
液	粘度 (cps, 10℃F)	135	57.5	22.5
噴 射 剤	種類	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>
	充填量 (g)	1.3	1.3	1.3
	内圧 (kg/cm <sup>2</sup> )	6.0~6.5	6.0~6.5	6.0~6.5
	現液噴射量 (g/10sec)	19.6	19.6	19.6
消 泡 時 間	原液残量100%の場合 (sec)	353	272	192
	原液残量75%の場合 (sec)	294	242	141
	原液残量50%の場合 (sec)	185	160	107
	原液残量25%の場合 (sec)	125	96	53

【0035】試料No. 4について、完全に消泡してしまいうまでに約6分間ほどの時間が必要であることを確認することができる。

【0036】しかし、この消泡完了に至るまでの時間は定量カップを利用する噴出液量の定量性に大きく影響する。つまり、噴出液について生じる起泡面を基準とする場合には、噴出液量についてバラツキが大きくなり、このことが医薬品の服用につき極めて不都合となるからである。そこで、噴出液量について、その液面を基準にすることを容易にすべく、可能な限り生じる起泡の消泡時間40の短縮するための手段を次のように講じた。

【0037】このため、試料No. 5及び試料No. 6\*

\*には濃縮原液を精製水で表2で示したように希釈したものを原液水性液とした。この場合、起泡の消泡時間の短縮化を図り得ることを確認できる。即ち、濃縮原液を57.1%濃度となるように希釈した場合、完全消泡時間が約3分間となって実用的であることが判る。

【0038】(実施例3)しかし、濃縮原液を希釈する場合には、エアゾール容器単位について、漢方薬剤エキスの収容量を減量することになり、また噴出回数によって生じる起泡量が増大する傾向に十分に対応させることができない場合がある。そこで、原料原液についてさらに改良した組成を表3に示した。

【表3】

項目	試料No	No. 7	No. 8	No. 9	No. 10	No. 11	No. 12	No. 13	No. 14
原	充填原料の量 (g)	120	120	120	120	180	180	180	180
液	消泡剤濃度 (ppm)	0	50	250	500	750	1000	3000	5000
	粘度 (cps; 10℃)	20.0	17.5	17.5	20.0	20.0	20.0	20.0	20.0
噴	種類	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>
射	充填量 (g)	2.1	2.1	2.1	2.1	2.63	2.63	2.63	2.63
剤	内圧 (kg/cm <sup>2</sup> )	6.3	6.5	6.5	6.6	6.3	6.4	6.3	6.6
	噴射量 (g/ 10 sec)	25.4	20.8	28.0	25.2	34.53	31.41	35.95	30.64
	消泡完了までの 時間 (sec)	59	38	35	19	29	25	28	25
消泡時間									

【0039】この改良組成原液を試料No. 8～試料No. 14の仕様により構成した。即ち、前記実施例1の葛根湯の濃縮原液中にジメチルポリシロキサン30重量%ソルビタン脂肪酸エステル4重量%、グリセリン脂肪酸エステル2重量%及びカルボキシメチルセルロースカルシウム0.3重量%からなる消泡剤を50ppm～5,000ppmの濃縮範囲で添加したものを原液としたものである。なお、試料No. 7のものは消泡剤の添加が無のプラン\*

\*クの場合である。

【0040】また、これらの試料No. 7～試料No. 14について、その噴出液を定量カップの40mlの目盛線上に生じた起泡面があるように定量し、その生じた起泡の消泡完了時までの時間を次表4に各噴射回数ごとに示した。

【表4】



項目		試料No	No .7	No .8	No .9	No .10	No .11	No .12	No .13	No .14
消 沈 時 間  (分秒)	回 数	1	2. 13	2. 34	1. 35	1. 45	1. 16	1. 17	1. 19	1. 12
		2	2. 55	2. 23	1. 40	1. 45	1. 23	1. 35	1. 18	1. 06
		3	3. 07	2. 56	2. 00	1. 54	1. 25	1. 25	1. 16	1. 05
		4	3. 22	3. 18	2. 17	2. 12	1. 30	1. 26	1. 15	0. 59
		5	4. 14	3. 57	2. 35	2. 15	1. 41	1. 31	1. 14	1. 03
		6	4. 41	4. 26	3. 02	—	1. 32	1. 29	1. 16	1. 01
		7	—	—	—	—	1. 34	1. 37	1. 19	1. 08
		8	—	—	—	—	1. 33	1. 39	1. 19	0. 58
平 均		3. 25	3. 08	2. 12	1. 58	1. 29	1. 30	1. 17	1. 04	

また、これに対応した噴出液量を表5に示した。

\* \* 【表5】

項目 \ 試料No		No. 7	No. 8	No. 9	No. 10	No. 11	No. 12	No. 13	No. 14	
噴 出 液 量 (ml)	回 数	1	7. 5	—	7. 5	9. 0	8. 5	10. 0	11. 0	11. 0
		2	8. 5	7. 5	8. 0	9. 5	10. 0	10. 5	11. 5	12. 0
		3	9. 0	9. 5	8. 5	10. 5	10. 5	11. 0	12. 0	12. 0
		4	10. 5	10. 5	10. 0	11. 5	11. 0	11. 5	12. 5	12. 5
		5	11. 0	11. 0	11. 0	13. 5	11. 5	12. 0	13. 0	13. 5
		6	13. 0	12. 5	12. 5	—	12. 0	12. 5	13. 5	14. 0
		7	—	—	—	—	12. 5	13. 0	14. 5	15. 5
		8	—	—	—	—	13. 3	13. 5	15. 0	15. 5
平 均		9. 9	10. 2	9. 6	10. 8	11. 1	11. 8	12. 9	13. 3	

【0041】表4及び表5の結果から、原液における消泡剤添加は、起泡作用を保持しながら、かつ消泡時間の短縮には有効であることを確認することができる。特に750ppm以上の添加の場合には消泡時間の短縮及び定量性の点で有効であると考えらる。

【0042】（実施例4）先ず、小柴胡湯の次の原材料をそれぞれ粗切又は粉碎機にかけて粗砕し、柴胡7重量部、半夏5重量部、生姜1重量部、オウゴン3重量部、タイソウ3重量部、人參3重量部及び甘草2重量部の割

合で混合した。次いでこの422.4gに水 4224mlを加えて、これを90～98.5℃の条件下に1時間に亘って加熱した。次いで、これを遠心分離操作により約1943mlのろ液を得た。次いで、このろ液を減圧濃縮塔により50℃の条件下に、約10倍に濃縮した。

【0043】この濃縮原液を図1に示したエアゾール容器1内に収容した。この場合の仕様を表6の試料No. 15～試料No. 18に示した。

【表6】

項目 \ 試料No.		No.15	No.16	No.17	No.18
原	充填原料の量 (g)	80	80	80	80
	精製水による希釈割合 (抽出液/精製水)	100/ 0	66.7/ 33.3	50/ 50	33.3/ 66.7
液	粘度 (CPS.10℃)	4700	3000	950	70
噴 射 剤	種類	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>	CO <sub>2</sub>
	充填量	1.0	1.0	1.0	1.0
	内圧 (kg/cm <sup>2</sup> )	6.3~6.6	6.3~6.6	6.3~6.6	6.3~6.6
	原液噴射量 (g/10sec)	19~25	19~25	19~25	19~25

試料No. 15の原液は、上記した濃縮原液を収容した場合である。この場合、この原液の粘度が過大であるためその噴出には不適當であった。

【0044】そこで、試料No. 16~試料No. 18については、精製水で希釈したものを原液とした。この小柴胡湯の希釈原液については、試料No. 17での50%以上に希釈した場合に、良好な噴射液が、有効な起泡\*30

\*を生じて得られたことを確認した。

【0045】(実施例5) 実施例1で得た葛根湯の遠心分離後のろ液を約10倍又は約4倍に濃縮して原液とし、この原液を表7の試料No. 19、試料No. 20の仕様によりチッ素ガスと共に既知のエアゾール容器内に収容した。

【表7】

項目 \ 試料No.		No. 19	No. 20	No. 21
原液	原液材料	葛根湯抽出液	葛根湯抽出液	葛根湯抽出液
	充填原料の量 (g)	238.5	230.8	180
	原液の調整	抽出液の10倍濃縮液	抽出液の4倍濃縮液	抽出液の4倍濃縮液で濃度750ppm
	粘度 (cps, 20℃)	77.5	15.4	20.0 (10℃)
噴出量	種類	N <sub>2</sub>	N <sub>2</sub>	N <sub>2</sub>
	充填量 (g)	1.3	1.2	0.61
	形式	分離	分離	分離
	内圧 (kg/cm <sup>2</sup> )	6.2~6.4	6.4~6.8	6.4
	原液噴射量 (g/10sec)	31.7~35.8	32.4	34.47

【0046】試料No. 19による噴射液は、噴射直後にキメ粗い起泡が生じて消泡し難い状態にあり、また起泡は一部残留した。この場合の起泡の経時的な変化を噴出直後について図6に、また約10分経過後の状態を図7に示した。なお、20は起泡、21は液面である。 \*30

\*【0047】また、これらの試料No. 19及び試料No. 20についての噴出液量の定量性試験の結果を表8に示した。

【表8】

回数	試料No. 20		試料No. 21	
	グリチルリチン (mg)	偏差値 (%)	グリチルリチン (mg)	偏差値 (%)
1	6.80	44.9	9.56	18.5
2	5.21	10.9	8.86	9.9
3	5.59	19.1	9.53	18.2
4	5.43	15.7	9.02	11.8
5	5.05	7.5	8.88	10.2
6	5.04	7.3	7.75	-3.9
7	4.73	0.8	7.28	-9.7
8	5.07	7.9	7.44	-7.7
9	4.79	1.9	6.41	-20.5
10	4.61	-1.9	5.84	-27.6
11	4.57	-2.7	6.79	-15.8
12	4.36	-7.1	6.56	-18.6

なお、この定量性試験は、噴出液についてその起泡面が

定量カップの40mlの目盛位置にまで及ぶように噴出さ

せ、静置状態で消泡させ、その原液中に含まれるグリチルリチン含量を測定した。また、上記した測定は数回に亘って順次噴射させたものについて行い、その測定値についての偏差値をも表8中に併記した。

【0048】この表8の結果から、試料No. 19、試料No. 20によれば、指標成分としたグリチルリチンについてバラツキが比較的大きく、定量性については問題のあるところである。

【0049】そこで、実施例1で得た葛根湯の遠心分離後のろ液を約4倍濃縮した原液を用いて、表7の試料No. 21の仕様により構成した。

【0050】この試料No. 21による噴射液について生じた起泡は、数秒以内にほぼ消泡完了状態となった。この状態を図8に示した。なお、22は起泡、23は液\*

\*面である。

【0051】次に、この試料No. 21について、定量性試験を前記同様行った。なお、指標成分としてはグリチルリチンのほか、エフェドリン及びペオニフロリンをもその対象とした。この定量性試験の結果を、この場合の定量性について、比較的に熟練した技術を有する者による場合をを図9に、また一般人による場合を図10、図11及び図12にそれぞれ偏差値をもって示した。これらの図9～図12の結果によれば、いずれの者による場合も、その偏差値が10%以内の範囲内にあって、定量性について、極めて良好な結果が得られた。

【0052】また、この試料No. 21について、長期間保存の適応性についても試験として表9に掲げた。

【表9】

保存期間	イニシャル			1ヶ月後			3ヶ月後			6ヶ月後		
	1	2	3	1	2	3	1	2	3	1	2	3
指標成分の定量性	繰り返し回数											
	グリチルリチン			48.47	48.35	48.95	47.34	47.71	47.40	47.68	48.60	48.73
	1日量中の含量 (mg)											
	平均含量 (mg)			48.59			47.48			48.41		
ベオニフロリン	変化率 (%)			100			97.7			99.6		
	1日量中の含量 (mg)			16.86	16.99	16.92	16.57	16.75	16.81	18.54	16.88	16.75
	平均含量 (mg)			16.92			16.84			16.66		
	変化率 (%)			100			98.3			98.5		
試験菌	1日量中の含量 (mg)			52.91	52.39	52.01	50.04	50.75	50.80	51.02	50.68	50.69
	平均含量 (mg)			52.44			50.53			50.80		
	変化率 (%)			100			96.4			98.9		
	一般生菌 (個)			0	0	0	0	0	0	0	0	0
試験菌	真菌 (個)			0	0	0	0	0	0	0	0	0
	大腸菌群 (個)			0	0	0	0	0	0	0	0	0
	緑膿菌 (個)			0	0	0	0	0	0	0	0	0
	黄色ブドウ球菌 (個)			0	0	0	0	0	0	0	0	0

【0053】なお、この保存試験は、40℃、75%R、H. の条件下に、試験開始直後に3回連続して噴射液を定量カップの40mlの目盛線まで定量し、その後、1ヶ月、3ヶ月及び6ヶ月の期間が経過した後に、それぞれ同様に操作した。

【0054】この表9の結果から、指標成分たるグリチルリチン、エフェドリン及びベオニフロリンについて、過酷な条件下にあっても、その定量性についてほとんど変動しないことが確認される。

50 【0055】また、表9には、同時に菌の発生試験の結

果を掲げた。この結果から、無菌状態で長期間に亘って保持し得ることを確認することができる。

【0056】（実施例6）先ず、十全大補湯の次の原材料をそれぞれ粗切又は粉碎機にかけて粗碎し、ニンジン、オウギ、ビャクジュワ、ブクリョウ、トウキ、シャクヤク、ジオウ、センキュウ、及び桂皮をそれぞれ2重量部と、甘草1重量部の割合で混合した。次いで、この1056gに水を10000ml加えて、これを90～98.5℃の条件下\*

\*に1時間に亘って加熱した。次いで、これを遠心分離操作により約9200mlの原液を得た。この原液を減圧濃縮塔により、50℃の条件下に約10倍に濃縮した。

【0057】この濃縮原料を既知のエアゾール容器内にチッ素ガスと共に、表10の試料No. 22の仕様で収容した。

【表10】

項目 \ 試料No		No.22	No.23	No.24	No.25
原液	原液材料	十全大補湯抽出液	小建中湯抽出液	小建中湯抽出液	人參養榮湯抽出液
	充填原料の量(g)	133.9	261.8	261.8	133.9
	原液の調整	抽出液の10倍濃縮液	抽出液の6.7倍濃縮液	抽出液の6.7倍濃縮液	抽出液の10倍濃縮液
	粘度(cps, 20℃)	125.0	125.0	125.0	125.0
噴出量	種類	N <sub>2</sub>	N <sub>2</sub>	LPG	N <sub>2</sub>
	充填量(g)	0.6	1.0	29.1	0.6
	形式	分體	分體	分體	分體
	内圧(kg/cm <sup>2</sup> )	6.2	6.2	6.2	6.2
原液噴射量(g/10sec)		33.8	28.7	23.8	31.8

この試料No. 22による噴出液はキメ粗い起泡を伴ったものであった。

【0058】（実施例7）先ず、小建中湯の次の原材料をそれぞれ粗切又はの粉碎機にかけて、粗碎し、桂皮4重量部、ショウキョウ1重量部、タイソウ4重量部、シャクヤク6重量部、甘草2重量部及び滋養糖20重量部の割合で混合した。次いで、この925gに水を10000ml加えて、これを90～98.5℃の条件下に1時間に亘って加熱した。次いで、これを遠心分離操作により約9200mlのろ液を得た。このろ液を減圧濃縮塔により50℃以上の条件下に約6.7倍に濃縮した。

【0059】この濃縮原液を既知のエアゾール容器内にチッ素ガスと共に前記した表10の試料No. 23の仕様で収容した。この試料No. 23による噴出液はキメ粗い起泡を伴ったものであった。

【0060】（実施例8）実施例7で得た小建中湯の濃縮原液を既知のエアゾール容器内に、LPGと共に前記した表10の試料No. 24の仕様で収容した。この試料No. 24による噴出液はキメ細い起泡を伴ったも

のであった。

【0061】（実施例9）先ず、人參養榮湯の原材料を粗切し又は粉碎機にかけて粗碎し、人參3重量部、当帰4重量部、シャクヤク4重量部、地黄4重量部、ビャクジュツ4重量部、ブクリョウ4重量部、桂皮2.5重量部、オウギノ1.5重量部、チンピ1.5重量部、遠志2重量部、五味子1重量部及び甘草1重量部の割合で混合し、次いで、この980gに水を10000ml加えてこれを90～98.5℃の条件下に1時間に亘って加熱した。次いで、これを遠心分離操作により約9200mlのろ液を得た。このろ液を減圧濃縮塔により約50℃の条件下に濃縮した。

【0062】この濃縮原液を既知のエアゾール容器内にチッ素ガスと共に表10の試料No. 25の仕様で収容した。この試料No. 25の噴出液はキメ粗い起泡を伴ったものであった。

【0063】実施例6～8の試料No. 22～試料No. 24による噴出液はいずれも前記したような起泡を伴って、十全大補湯は小建中湯若しくは人參養榮湯特有の芳香をその抽出操作時と同様を生じ、またその服用の

苦味も緩和され、その薬効も、十分に発揮された。またその噴出液の定量性についても消泡剤を50~5,000ppm、好ましくは、500~1,000ppmの濃度範囲で添加することにより前記実施例3の場合と同様に有効に解消し得ることを確認した。

#### 【0064】

【発明の効果】 上述したように構成されるから、本発明においては、次のような効果が発揮される。先ず、漢方薬剤エキスの水溶液はエアゾール容器内に完全密封状態で保存されることから、3年以上の長期に亘って安定保存が可能である。またこの保存性能は何度か液噴射させた後の使用途中においても同様であるから、長期間に亘る、薬剤の有効利用が可能である。

【0065】 また、服用に際しても、薬液の噴出操作、場合によってはその希釈操作をもって実行し得るから極めて簡単で、かつ迅速な操作が可能である。

【0066】 また、この際、本発明の改良構成、好ましくは抽出原液を水で希釈し又はその濃縮原液若しくは水希釈原液に適当な消泡剤を添加する構成によって、その定量性についてもほぼ均一に確保することができる。従って、常に一定濃度の薬剤の服用が可能であり、その服用に際する安全性及び有効性も確保できる。

【0067】 また、エアゾール容器からの噴出液は起泡を伴うことから、その薬液が保有する香りを有効に発散させることができる。従って、その特有の芳香を主体とした薬効も十分に発揮させることができる。

【0068】 また、この起泡は、薬液に含まれる特有の苦味成分を液中に均一に分散させるから、服用の際の苦味を緩和する効果がある。従って、他成分の添加を要することなく服用を容易にする。なお、処方によっては、\* 30

\* 他の医薬品添加物等も本発明の上記した効果に弊害のない程度に添加できる。このように、余分な添加物を必要としないから、製造が容易となり、価格的にも従来品に対しても変わりのないものとすることができる。

【0069】 また、本発明において、エアゾール容器内に充填する漢方薬剤エキスの水性原液は濃縮したものとすることができるから、比較的容量の小さいエアゾール容器（例えば、200ml容量）であっても、5回~20回の相当回数の使用が可能なものとして製品化することも可能である。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 エアゾール容器の縦断面正面図

【図2】 定量カップ内の噴出液の平面図

【図3】 同縦断面図

【図4】 同平面図

【図5】 同縦断面図

【図6】 同平面図

【図7】 同平面図

【図8】 同平面図

【図9】 指標成分の含量の偏差値を表わす図

【図10】 同上

【図11】 同上

【図12】 同上

#### 【符号の説明】

1 エアゾール容器

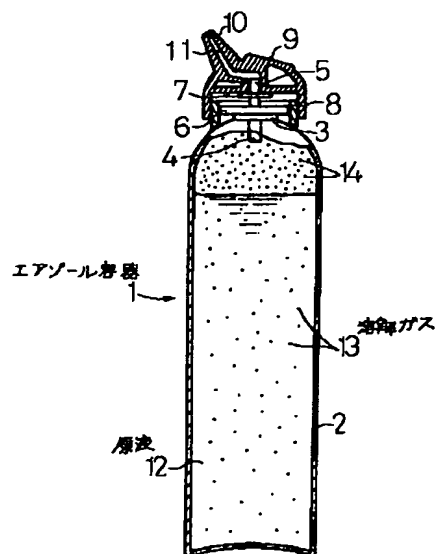
12 原液

13 溶解ガス

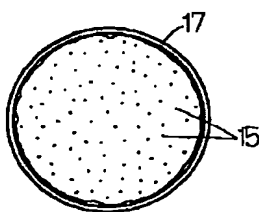
15, 18, 20, 22 起泡

17 定量カップ

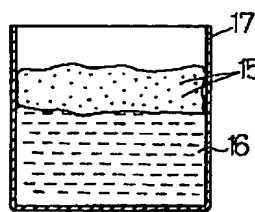
【図1】



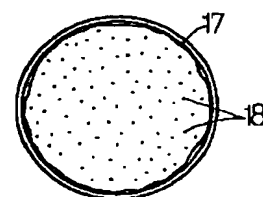
【図2】



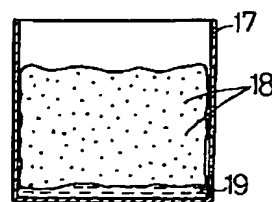
【図3】



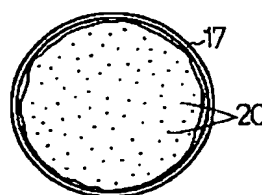
【図4】



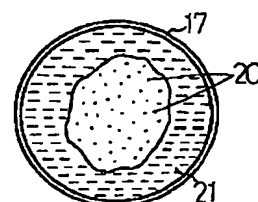
【図5】



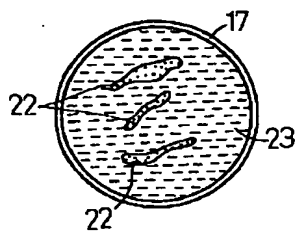
【図6】



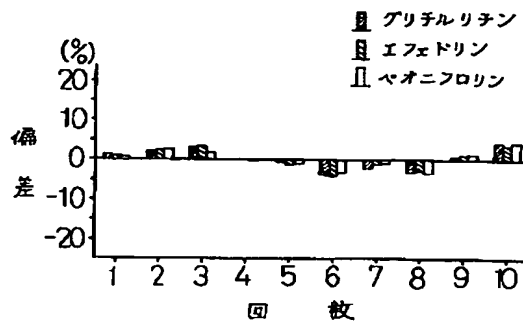
【図7】



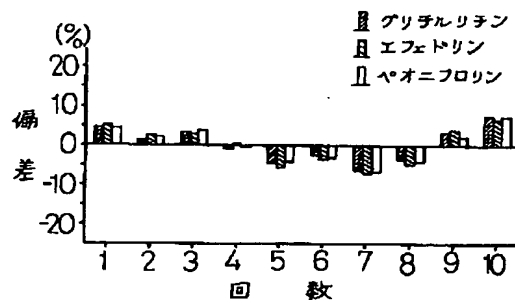
【図8】



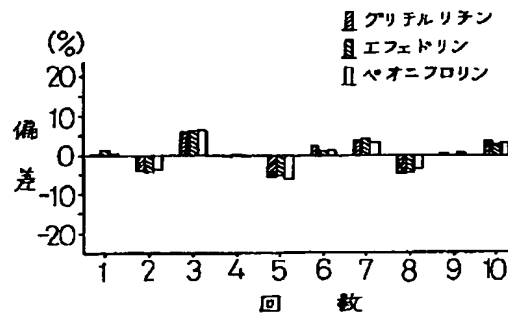
【図9】



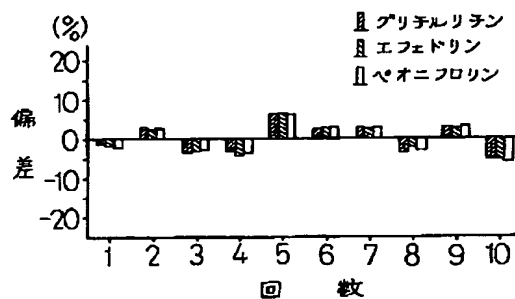
【図10】



【図11】



【図12】



フロントページの続き

(72)発明者 織田知那

奈良県大和高田市大字根成柿574番地大峰  
堂薬品工業株式会社内